**Запрос ценовых предложений**

**Объявление по закупу расходного лабораторного материала.**

Срок объявления: с 10.00 часов 25 мая 2022 года до 10.00 часов 01 июня 2021 года.

1. **Заказчик:** КГП «Лисаковская городская больница»

Управления здравоохранения акимата Костанайской области

Костанайская область, г. Лисаковск, Больничный городок,1

БИН 960340000455

ИИК KZ976017221000000125

АО "Народный Банк Казахстана"

БИК HSBKKZKX

Тел: 8 (71433) 3-48-62

Е-mail: [lisgorbol@mail.ru](mailto:lisgorbol@mail.ru)

1. **Наименование расходного лабораторного материала:**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Ед.изм | Количество | Цена за единицу | Сумма | Обоснование |
| 1 | Техпластин-тест 200 определений | Набор | 20 | 20700 | 414000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 2 | АЧТВ тест (100 определений) | набор | 6 | 11682 | 70092 | Для проведения лабораторных исследований |
| 3 | Краска для мокроты по Циль-Нильсону (100 определений) | набор | 2 | 5238 | 10476 | Для проведения лабораторных исследований |
| 4 | Антиген кардиолипиновый для реакции микропреципитации РМП | набор | 6 | 45322 | 271932 | Для проведения лабораторных исследований |
| 5 | Сыворотка контрольная отрицательная | набор | 2 | 69615 | 139230 | Для проведения лабораторных исследований |
| 6 | Сыворотка контрольная слабоположительная | набор | 2 | 69615 | 139230 | Для проведения лабораторных исследований |
| 7 | Сыворотка контрольная положительная | набор | 2 | 80223 | 160446 | Для проведения лабораторных исследований |
| 8 | Тимоловая проба | набор | 2 | 9000 | 18000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 9 | Лизирующий раствор для гематологического анализатора Swelab Alfa. Канистра- 5 л. | канистра | 6 | 75800 | 454800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 10 | Изотонический раствор для гематологического анализатора Swelab Alfa. Канистра- 10 л | канистра | 6 | 43000 | 258000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 11 | Реагенты Boule контрольные образцы крови для анализатора Swelab Alfa | набор | 2 | 64900 | 129800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 12 | Аланинаминотрансфераза (АЛАТ) (ALAT (GPT ) FS (IFCC mod.)) для анализатора Respons 920. | набор | 5 | 36400 | 182000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 13 | Определение прямого билирубина для биохимического анализатора Respons 920 (4\*200 тестов) | набор | 4 | 57000 | 228000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 14 | Комплект определения холестерина для анализатора Respons 920 | набор | 5 | 28400 | 142000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 15 | Комплект определения С реактивного белка для анализатора Respons 920 | набор | 3 | 115400 | 346200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 16 | Комплект для определения натрия для анализатора Respons 920 | набор | 2 | 78800 | 157600 | Для проведения лабораторных исследований |
| 17 | Комплект для определения калия для анализатора Respons 920 | набор | 2 | 68700 | 137400 | Для проведения лабораторных исследований |
| 18 | Комплект для определения глюкозы для анализатора Respons 920 | набор | 4 | 19400 | 77600 | Для проведения лабораторных исследований |
| 19 | Комплект для определения амилазы панкреатической для анализатора Respons 920 | набор | 6 | 108300 | 649800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 20 | Комплект для определения хлоридов для анализатора Respons 920 | набор | 4 | 22600 | 90400 | Для проведения лабораторных исследований |
| 21 | Набор TruLab N для анализатора Respons 920 | набор | 2 | 64200 | 128400 | Для проведения лабораторных исследований |
| 22 | Набор TruLab P для анализатора Respons 920 | набор | 5 | 69100 | 345500 | Для проведения лабораторных исследований |
| 23 | Комплект для определения общего билирубина для анализатора Respons 920 | набор | 4 | 26700 | 106800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 24 | Аспартатаминотрансфераза (АСАТ) (ASAT(GOT) FS (IFCC mod.)), 4х200 тестов для анализатора Respons 920 | набор | 5 | 36400 | 182000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 25 | Комплект для определения креатинина для анализатора Respons 920 | набор | 6 | 21400 | 128400 | Для проведения лабораторных исследований |
| 26 | Комплект для определения общего белка для анализатора Respons 920 | набор | 5 | 25700 | 128500 | Для проведения лабораторных исследований |
| 27 | Чистящее средство Cleaner respons 920/940, 6x200mL | набор | 4 | 41300 | 165200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 28 | Комплект для калибровки липидов для анализатора Respons 920 | набор | 1 | 74700 | 74700 | Для проведения лабораторных исследований |
| 29 | Компект для калиборовки СРБ и РФ | Набор | 1 | 204400 | 204400 | Для проведения лабораторных исследований |

**Место поставки**: г. Лисаковск, Больничный городок,1 склад ИМН (1 этаж);

**Сумма, выделенная для закупа:** 5 540 906,00 (пять миллионов пятьсот сорок тысяч девятьсот шесть) тенге**.**

1. **Срок поставки:** от16 календарных дней.

**Условия поставки:** DDP.

1. **Место представления (приема) документов:** г. Лисаковск, Больничный городок, 1 (экономический отдел).

Режим работы: с 08.00 ч. до 17.00 ч., перерыв на обед с 12.00 ч. до 13.00 ч.

**Окончательный срок подачи ценовых предложений:** 01 июня 2022 г. в 10.00 часов.

1. **Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** 01 июня 2022 года, 11.00 часов, г. Лисаковск, Больничный городок,1 (экономический отдел).

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде.

**Конверт содержит:**

1. Ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2. Документ о правоспособности (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

3. Документ о правоспособности на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

4. Документ о том, что потенциальный поставщик не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);

5. Документ об отсутствии задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

6. Документ о том, что потенциальный поставщик не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

7.  Документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям установленным Главой 4 постановления Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан»:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве - государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора, цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с [Правилами](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1008030247) хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, за исключением лекарственных средств и медицинских изделий, поставляемых в рамках мобилизационного резерва, а также указанных в подпункте 9) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги условиям договора.

**Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара.**

Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с [Законом](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1004004077) «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с [Законом](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1004004077) «О разрешениях и уведомлениях»;

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа);

5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика»;

6) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).

И.о. главного врача Аленова К.К.